

Kesium 400 mg/100 mg kauwtabletten voor honden

Niet
gemachtigd

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Kesium 400 mg/100 mg kauwtabletten voor honden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

459.20 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

□ □

QJ01CR02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsoomschrijving:

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CEVA Sante Animale B.V.

Handelsvergunningsdatum:

28/10/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 108039

Datum toelatingswijziging:

29/10/2025

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0225/004

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents